

THE MINISTER OF STATE IN THE MINISTRY OF HEALTH AND FAMILY WELFARE (SHRIMATI PANABAKA LAKSHMI): (a) and (b) Informal samples of carbonated water collected by the State Government as per direction of the Ministry of Health and Family Welfare during August - September, 2006 were analysed by the Central Food Laboratories for pesticide residues. As per the analysis report, in none of the samples of carbonated water analysed including those of pepsi and coca cola, the level of the pesticides residues exceeded the permissible limits prescribed for packaged drinking water.

Drug and cosmetic rules

2661. SHRI ABU ASIM AZMI:
SHRI AMAR SINGH:

Will the Minister of HEALTH AND FAMILY WELFARE be pleased to state:

(a) whether Government propose to amend the Drugs and Cosmetics Rules to allow malls and local grocers to stock and sell household remedies over the counter;

(b) if so, the details thereof; and

(c) by when it is likely to be amended?

THE MINISTER OF STATE IN THE MINISTRY OF HEALTH AND FAMILY WELFARE (SHRIMATI PANABAKA LAKSHMI): (a) to (c) The Government has published Gazette Notification GSR 471 (E) dated 4.8.2006 regarding amendment of Schedule K of the Drugs and Cosmetics Rules, 1945 under the provisions of the proposed revised Schedule K. (A copy of the GSR 471 (E) dated 4.8.2006 is Annexed as Statement (See below). The proposed amendment may give relief to certain household remedies from the purview of the Sale License. However, certain conditions have to be fulfilled before such sale can be affected.

A number of responses have been received on the said notification from various associations who have objected to the exemption of certain drugs/ household remedies conditions *i.e.* All India Organization of Chemicals & Druggists, Mumbai; All Kerala Chemists and Druggists Association (regd.)

[15 December, 2006]

RAJYA SABHA

Palakkad; Indian Pharmacy Graduates' Association, Delhi; Delhi Pharmaceutical Trust New Delhi.

The representation received by the Government are being examined under the matter will be finalized thereafter.

Statement

Gazette verification regarding amendments of Schedule K. of Drugs and Chemicals Rule, 1945

स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय

(स्वास्थ्य विभाग)

अधिसूचना

नई दिल्ली, 4 अगस्त, 2006

सा0का0नि0 471 (अ)- औषधि और प्रसाधन सामग्री नियम, 1945 का और संशोधन करने के लिए कतिपय नियमों का निम्नलिखित प्रारूप, जिसे केन्द्रीय सरकार, औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) की धारा 12 और धारा 33 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, औषधि तकनीकी सलाहकार बोर्ड से परामर्श के पश्चात् बनाना चाहती है, उक्त धाराओं की अपेक्षानुसार ऐसे सभी व्यक्तियों की जानकारी के लिए जिसके उससे प्रभावित होने की संभावना है, प्रकाशित किया जाता है और सूचना दी जाती है कि उक्त प्रारूप नियमों पर उस तारीख से, जिसको उस राजपत्र की प्रतियां जिसमें यह अधिसूचना प्रकाशित की जाती है, जनता को उपलब्ध करा दी जाती है, पैंतालीस दिन की अवधिक की समाप्ति के पश्चात् विचार किया जाएगा;

आक्षेप या सुझाव, यदि कोई हों, सचिव, स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय, भारत सरकार, निर्माण भवन, नई दिल्ली-110011 को भेजे जा सकेंगे;

ऐसे किसी आक्षेप या सुझाव पर जो, उक्त प्रारूप नियमों के संबंध में ऊपर यथा विनिर्दिष्ट अवधि की समाप्ति से पूर्व किसी व्यक्ति से प्राप्त हो सकेगा, केन्द्रीय सरकार द्वारा विचार किया जाएगा:

प्रारूप नियम

1. (1) इन नियमों का संक्षिप्त नाम औषधि और प्रसाधन सामग्री (संशोधन) नियम, 2006 है।
- (2) ये राजपत्र में उनके अंतिम प्रकाशन की तारीख को प्रवृत्त होंगे।

2. औषधि और प्रसाधन सामग्री नियम, 1945 में-

- (1) अनुसूची त में, -
- (2) क्रम संख्यांक 12 की प्रविष्टियों के स्थान पर निम्नलिखित रखा जाएगा, अर्थात्:-

औषधि का वर्ग	छूट की समाप्ति सीमा और शर्तें
"12. निम्नलिखित सामान्यतः उपयोग की जाने वाली औषधियां अर्थात्:-	अधिनियम के अध्याय 4 के उपबंध और उसके अधीन बनाए गए नियम जिनमें अपेक्षा की गई है कि वे निम्नलिखित शर्तों के अधीन रहते हुए एक विक्रय अनुज्ञप्ति के अंतर्गत लाए जाएं :
1. ऐसे कृमि या कीटों को जो मनुष्यों या पशुओं में रोग उत्पन्न करते हैं, नष्ट करने हेतु उपयोग किए जाने को आशयित पदार्थ ।	(क) कोई औषधि उसके आधान, लेबल या लपेटन पर अभिलिखित शक्ति की समाप्ति की तारीख के पश्चात् या ऐसे आधान लेबल या लपेटन पर अभिलिखित किसी कथन या निदेश के उल्लंघन में विक्रीत या भंडारित नहीं की जाएगी ।
2. यांत्रिक गर्भ-निरोधक ।	(ख) औषधियां इन नियमों के अधिन अनुज्ञप्तिधारी विनिर्माता या व्यौहारी से क्रय की जाएंगी और ऐसे क्रय के अभिलेख रखे जाएंगे
3. यौगिक गर्भ-निरोधक पेसरी, जिसमें नान आक्साइजल अंतर्विष्ट हो ।	(ग) औषधियां अलग-अलग भंडारित की जाती हैं ।
4. रासायनिक गर्भ-निरोधक, जिसमें प्रत्येक टिकिया में निम्नलिखित संघटक होंगे:-	(घ) औषधियां अनुज्ञप्तिधारी विनिर्माता के प्रारंभिक बिना खुले आधान में विक्रीत की जाती हैं । परंतु पट्टियों में पैक औषधियों की दशा में एकल पट्टियों का भी विक्रय किया जा सकता है ।"
(1) डी एल नारगैस्ट्रेल-0.30 मि0ग्रा0 एथिनाईलईस्ट्राडियल-0.03 मि0ग्रा0	

औषधि का वर्ग	छूट की समाप्ति सीमा और शर्तें
(2) लिवोनो रगेस्ट्रैल-0.15 मि0ग्रा0 एथिनाईल ईस्ट्राडियल-0.03 मि0ग्रा0	
(3) सेंटक्रोमन-30 मि0ग्रा0	
(4) डेसोगेस्ट्रैल-0.150 मि0ग्रा0 एथिनाईल ईस्ट्राडियल-0.03. मि0ग्रा0	
(5) लिवोनो रगेस्ट्रैल-0.1 मि0ग्रा0 एथिनाईल ईस्ट्राडियल-0.02. मि0ग्रा0	
(6) लिवोनो रगेस्ट्रैल-0.15 मि0ग्रा0 एथिनाईल ईस्ट्राडियल-0.03. मि0ग्रा0 फैरस फ्युमिरेट-60 मि-ग्रा0	
5. कीड़ों जैसे, मच्छरों को भगाने के प्रयोजन के लिए मनुष्य के शरीर पर लगाई जाने वाली विनिर्मितियां।	
6. दवा लगी पट्टियां और प्राथमिक उपचार के लिए पट्टियां।	
7. ओरल रिहाइड्रेशन लवण आई0पी0।	
8. सफ़ेद या पीली पेट्रोलियम जैली आई0पी0।	
9. निकोटिन गम जिसमें 2 मि0ग्रा0 तक निकोटीन अंतर्विष्ट हो।	
10. पीड़ाहारी बाम जिनमें केवल वाष्पशील घटक अंतर्विष्ट हो।	
11. शिशुओं के लिए ग्राइपवाटर।	
12. इन्हेलर जिनमें जुकाम और नासिका संकुलन की राहत के लिए आवश्यक तेल अंतर्विष्ट हो।	
13. गले की सूजन के लिए टिकियां	
14. जले के लिए क्रीम जिनमें सिल्वर सल्फ़ाडाइजिन या एक्वीप्रलेविन अंतर्विष्ट हो।	
15. अवशोषक रुई, ऊन, पट्टियां, अवशोषक जानी, असंजक प्लास्टर, असंजक टेप।	

औषधि का वर्ग	छूट की समाप्ति सीमा और शर्तें
16. कस्तूरी तेल, द्रव पैराफिन, एप्सम लवण और सिलियम निर्मितियां।	
17. यूकलिप्टस तेल आई०पी०।	
18. रोगाणुरोधक क्रीम और लोशन जिनमें प्रतिजैविक या स्टेरॉयड अंतर्विष्ट न हो।	
19. मुंह धोने और मुह खंगालने के लिए दवा लगी निर्मितियां।	
20. गिलिसरीन आई० पी०।	
21. अम्होरी के लिए स्किन पाउडर।	
22. पेरासिटामोल टिकिया आई० पी०।	
23. अयोडोक्लोरहाइड्रोक्सी कुइनोलिन टिकिया 250 मि०ग्रा०।	
(ii) क्रम सं० 13 की प्रविष्टियों के स्थान पर निम्नलिखित रखा जाएगा, अर्थात:-	
13. निम्नलिखित घरेलू उपचार, अर्थात:-	अधिनियम के अध्याय 4 के उपबंध और उसके अधीन बनाए गए अधिनियम जिनमें अपेक्षा की गई है कि वे निम्नलिखित शर्तों के अधीन रहते हुए एक विक्रय अनुज्ञप्ति के अंतर्गत लाए जाएं:
(ii) एंटासिड निर्मितियां।	(क) औषधियों में अनुसूची छ, ज, या भ में विनिर्दिष्ट कोई पदार्थ अंतर्विष्ट नहीं है।
(iii) खांसी, जुकाम और गले की सूजन के लिए सीरप, चूसने की टिकियां, गोलियां, टिकियां।	(ख) कोई औषधि उसके आधान, लेबल या लपेटन पर अभिलिखित शक्ति की समाप्ति की तारीख के पश्चात् या ऐसे आधान लेबल या लपेटन पर अभिलिखित किसी कथन या निदेश के उल्लंघन में विक्रीत या भंडारित नहीं की जाएगी।
(iv) बाह्य उपयोग के लिए लेप।	(ग) औषधियां इन नियमों के अधीन अनुज्ञप्तिधारी विनिर्माता या व्यापारी से क्रय की जाएंगी और ऐसे क्रय के अभिलेख रखे जाएंगे।

औषधि का वर्ग	छूट की समाप्ति सीमा और शर्तें
(v) 100 मिली से अधिक के आधान में टिक्वर आयोडीन, आयोडीन, टिक्वर बेंजोएन सीओओ और मरक्युरोक्रोम घोल ।	(घ) औषधियां अलग-अलग भंडारित की जाती हैं ।
(vi) गम पेंट्स ।	(ङ) औषधियां अनुज्ञप्तिधारी, विनिर्माता के प्रारंभिक बिना खुले आधान में विक्रीत की जाती हैं । परंतु पट्टियों में पैक औषधियों की दशा में एकल पट्टियों का भी विक्रय किया जा सकता है ।
(vii) विटामिन डी सहित या रहित कैल्शियम विनिर्मितियां ।	
(iii) क्रम सं० 14, 14-क, 15, 25, 26, 27, 28 और 33 की प्रविष्टियों का लोप किया जाएगा ।	

(2) अनुसूची ट-1 में “ प्रोगेस्टोजन-ओएस्ट्रोजन (मुखीय गर्भ-निरोध के लिए सम्मिश्रण)”, से संबंधित प्रविष्टियों के स्थान पर निम्नलिखित रखा जाएगा, अर्थात्:-

1	2	3
“प्रोगेस्टोजन-ओएस्ट्रोजन (मुखीय गर्भ-निरोध के लिए सम्मिश्रण)”	टिकिया	7 प्लेसबो/फ़ैरस फ़्यूमिरेट सहित या रहते 21 या 22 “ ।

[फ़ा० सं० एक्स-11014/4/2005-डी एम एस एण्ड पी एफ़ ए]
रीता तेवतिया, संयुक्त सचिव

MINISTRY OF HEALTH AND FAMILY WELFARE

(Department of Health)

NOTIFICATION

New Delhi, the 4th August, 2006

G.S.R. 471(E).—The following draft of certain rules further to amend the Drugs and Cosmetics Rules, 1945, which the Central Government proposes to make, after consultation with the Drugs Technical Advisory Board, in

exercise of the powers conferred by Section 12 and Section 33 of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940), is hereby published as required by the said sections for the information of all persons likely to be affected thereby, and notice is hereby given that the said draft rules will be taken into consideration after the expiry of a period of forty- five days from the date on which the copies of the Official Gazette in which this notification is published, are made available to the public;

Objections or suggestions, if any, may be addressed to the Secretary, Ministry of Health and Family Welfare, Government of India, Nirman Bhawan, New Delhi-110011;

Any objection or suggestion which may be received from any person with respect to the said draft rules before the expiry of the period as specified above will be take into consideration by the Central Government.

DRAFT RULES

1. (1) These rules may be called the Drugs and Cosmetics (Amendment) Rules, 2006.
- (2) They shall come into force on the date of their final publication in the Official Gazette.
2. In the Drugs & Cosmetics Rules, 1945
 - (1) in Schedule K,—
 - (2) for the entries at Serial number 12, the following shall be substituted, namely:—

CLASS OF DRUGS	EXTENT AND CONDITIONS OF EXEMPTION
"12. The following commonly used drugs, namely:	The provisions of Chapter IV of the Act and Rules thereunder, which require them to be covered by a sale licence subject to the following conditions:
1. Substances intended to be used for destruction of vermin of	(a) No Drug shall be sold or stored ar after the date of expiration of

1	2
insects, which cause disease in human beings or animals, viz. insecticides and disinfectants	potency recorded on its container, label or wrapper, or in violation of any statement or direction recorded on such container, label or wrapper.
2. Mechanical contraceptives.	(b) The Drugs shall be purchased from a manufacturer or dealer licensed under these Rules, and records of such purchase shall be maintained.
3. Vaginal contraceptive pesaries containing Nonoxynol.	(c) Drugs are stored separately,
4. Chemical contractive having following composition per tablet:—	(d) Drugs are sold in the original the unopened container of licensed manufactures, provided that in case of drugs packed in strips, single strips can be sold."
(1) DL-Norgestrel-0.30 mg. Ethinylloestradiol-0.03 mg.	
(2) Levonorgesirel-0 15 mg. Ethinylloestradiol-0.03 mg.	
(3) Centchroman-30 mg.	
(4) Desogestrel-0.150 mg. Ethinylloestradiol-0.30 mg.	
(5) Levonorgestrel-0.1 mg. Ethinylloestradiol-0.02 mg.	
(6) Levonorgestrel-0.15 mg. Ethinylloestradiol-0.03 mg. Ferrous Fumerate-60 mg.	
5. Preparations applied to human body for the purpose of repelling insects like mosquitoes.	
6. Medicated Dressings and Bandages for First Aid.	
7. Oral Rehydration Salts IP.	
8. White or Yellow Petroleum Jelly I.P.	
9. Nicotine gum containing upto 2 mg of nicotine.	
10. Analgesic balms containing only volatile ingredients.	
11. Gripe Water for infants.	

1	2
12. Inhalers containing essential oils meant for relief of cold and nasal congestion.	
13. Lozenges for sore throat.	
14. Creams for burns containing Silver Sulphadiazine or Acriflavine.	
15. Absorbent cotton wool, bandages, absorbent gauze, adhesive plaster, adhesive tapes.	
16. Castor oil, liquid parafin, Epson salt, and psyllium preparations.	
17. Eucalyptus oil I.P.	
18. Antiseptic creams and lotions not containing antibiotics or steroids.	
19. Medicated preparations meant for mouth wash and mouth rinse.	
20. Glycerine I.P.	
21. Skin powder meant for prickly heat.	
22. Paracetamol Tablets I.P.	
23. Iodochlorhydroxy quinoline Tablets 250 mg.	
(ii) for the entries at 13, the following shall be submitted, namely:—	
"13. The following household remedies, namely—	The provisions of Chapter IV of the Act and Rules thereunder, which require them to be covered with a sale licence subject to the following conditions:

1	2
(ii) Antacid Preparations	(a) The drugs do not contain any substance specified in Schedule G, H or X.
(iii) Syrups, lozenges, pills, tablets for cough, cold and sore throat	(b) No Drug shall be sold or stored after the date of expiration of potency recorded on its container, label or wrapper, or in violation of any statement or direction recorded on such container, label or wrapper.
(iv) Liniments for external use	(c) The Drugs shall be purchased from a manufacturer or dealer licensed under these Rules, and records of such purchase shall be maintained.
(v) Tincture iodine, Tincture Benzoin Co. and Mercurochrome solution in container not exceeding 100 ml.	(d) Drugs are stored separately.
(vi) Gum paints	(e) Drugs are sold in the original unopened container of licensed manufactures, provided that in case of drugs packed in strips, single strips can be sold."
(vi) Calcium preparations with or without Vitamin D	
(iii) the entries at serial numbers 14, 14A, 15, 25, 26, 27, 28 and 33 shall be omitted.	

(2) In Schedule P-1, for the entry relating to 'Progestolgen Oestrogen (combinations for oral contraception)', the following shall be substituted, namely:—

1	2	3
"Progestolgen Oestrogen (combinations for oral contraception)	Tablets	21 or 22 with or without 7 placebo/Ferrous Fumerate",.

[F.No. X-11014/4/2005-DMS & PFA]

RITATEAOTIA, Jt. Secy.